# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büre

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/86, 15/37, 15/62, C07K 14/025, A61K 31/70, 39/12, 48/00 // 45/05

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/05790

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

12. Februar 1998 (12.02.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/01629

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Juli 1997 (30.07.97)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH. DE. DK. ES. FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL. PT. SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 31 357.0

2. August 1996 (02.08.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KREBSFÖRSCHUNGSZENTRUM DEUTSCHES STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLEINSCHMIDT, Jürgen [DE/DE]; Weihwiesenweg 5, D-69245 Bammental (DE). JOCHMUS, Ingrid [DE/DE]; Bismarckstrasse 60, D-69168 Schriesheim (DE), GISSMANN, Lutz [DE/DE]; Pirolweg 1. D-69168 Wiesloch (DE). MULLER, Martin [DE/US]; 1351 N-Hoyne, Chicago, IL 60622 (US).

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: VECTOR FOR ACTIVATING THE IMMUNE SYSTEM AGAINST CELLS ASSOCIATED TO PAPILLOMA VIRUSES OR SEQUENCES THEREOF

(54) Bezeichnung: VEKTOR ZUR AKTIVIERUNG DES IMMUNSYSTEMS GEGEN MIT PAPILLOMVIREN BZW. SEQUENZEN DAVON ASSOZITENTEN ZELLEN

#### (57) Abstract

A vector is disclosed for a nucleic acid which codes for a fusion polypeptide which includes a papilloma virus (poly)peptide and a non-transforming (poly)peptide coded by an early papilloma virus gene. Also disclosed is a vaccination agent which contains such a vector and the use of the vector and vaccination agent.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft einen Vektor mit einer für ein Fusionspolypeptid kodierenden Nukleinsäure, wobei das Fusionspolypeptid ein strukturelles Papillomvirus-(Poly)peptid und ein nicht-transformierendes, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodiertes (Poly)peptid umfaßt. Ferner betrifft die Erfindung ein einen solchen Vektor enthaltendes Vakzinierungs-Mittel und die Verwendung beider.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL A	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	Sì	Slowenien
	Armenien	Ff	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	Sterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU A	Australien	GA	Gabun	LV	Lenland	SZ	Swasiland
AZ A	\serbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA E	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB E	Sarbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadachikistan
BE B	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
	Buigarien	HU	Ungam	ML	Maii	TT	Trinidad und Tobago
	Senin	ΙE	Irrand	MN	Mongole:	UA	Ukraine
BR E	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY 9	Belarus	IS	Island	MW	. Malawi	us	Vereinigte Staaten von
CA K	(anada	ĮT.	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF Z	entralafrikanische Republik	ЗP	Japan	NE	Nige:	UZ	Usbekistan
CG K	Congo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	ichweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ΥU	Jugoslawien
C1 C	lôte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceiand	Z۱۷	Zimbabwe
CM K	Camerun		Korea	PL	Polen		
CN C	hina	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	Cuha	K2	Kasachstan	RO	Rumanien		
	schechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE C	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK 5	Dänemark	LX	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE E	siland	LR	Libena	SG	Singapur		
					Singapur		

WO 98/05790 PCT/DE97/01629

Vektor zur Aktivierung des Immunsystems gegen mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziierten Zellen

Die vorliegende Erfindung betrifft einen Vektor, der sich zur Aktivierung des Immunsystems gegen mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziierten Zellen eignet, ein einen solchen Vektor enthaltendes Vakzinierungs-Mittel und die Verwendung beider.

5

10

15

Papillomviren infizieren das Epithelgewebe von Mensch und Tier. Human-Papillomviren (HPVs) finden sich in benignen, z.B. Warzen, Kondylome im Genitalbereich, und malignen, z.B. Karzinome der Haut und der Gebärmutter, epithelialen Neoplasmen. Auch werden HPVs für die Entwicklung maligner Tumoren des Respirationstrakts in Betracht gezogen. Ferner werden HPVs für die Entwicklung squamöser Karzinome der Lunge als zumindest mitverantwortlich angesehen.

Papillomviren weisen ein ikosaedrisches Capsid ohne Hülle auf, in dem ein zirkuläres, doppelsträngiges DNA-Molekül von etwa 7900 bp vorliegt. Das Capsid umfaßt ein Hauptcapsid-Protein (L1) und ein Nebencapsid-Protein (L2). Ersteres wird durch den offenen Leserahmen L1 (L1-ORF) und letzteres durch L2-ORF kodiert. L1 oder L1 und L2 führen in vitro zur Ausbildung von Virus-ähnlichen Partikeln (VLPs). Die Transformationsfähigkeit von Papillomviren wird den Proteinen E6 und E7 zugeschrieben. Diese werden durch E6-ORF bzw. E7-ORF kodiert.

20

Viele Versuche wurden unternommen, das Immunsystem gegenüber Zellen zu stimulieren, die mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziiert sind. Bisher haben diese Versuche jedoch keine zufriedenstellenden Ergebnisse gebracht.

25

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem das Immunsystem aktiviert werden kann, Zellen, insbesondere Tumorzellen, zu erkennen und auszuschalten, die mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziiert sind.

5

10

15

20

25

30

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen erreicht.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Vektor mit einer für ein Fusionspolypeptid kodierenden Nukleinsäure, wobei das Fusionspolypeptid ein strukturelles Papillomvirus-(Poly)peptid und ein nicht-transformierendes, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodiertes (Poly)peptid umfaßt.

Der Ausdruck "Vektor" umfaßt jeglichen Vektor, der sich für einen Gentransfer, d.h. das Einführen von Nukleinsäuren in Zellen, eignet. Der Vektor kann in den Zellen episomal verbleiben oder in das Genom integriert werden. Ferner kann der Vektor ein Plasmid- oder ein Virus-Vektor sein. Beispiele eines Virus-Vektors sind retrovirale, Adenovirus-, Vacciniavirus- oder Adeno-assoziierte Virus (AAV)-Vektoren, wobei letztere bevorzugt sind. Ein AAV-Vektor kann in Wildtyp- oder veränderter Form vorliegen. Auch kann er nur solche Sequenzen, wie ITR-Sequenzen, umfassen, die für seine Transduktionsfähigkeit notwendig sind. Günstig kann es aber auch sein, wenn er zusätzlich solche Sequenzen, wie rep-Sequenzen, umfaßt, die ihm die Integration in das Chromosom 19 ermöglichen. Ein Virus-Vektor kann als Virus-Partikel oder in Form seiner Nukleinsäure vorliegen. Bevorzugt ist es, wenn der Virus-Vektor replikationsdefekt ist.

Der Ausdruck "Papillomvirus" umfaßt jegliche Papillomviren oder Sequenzen davon, die mit Zellen, insbesondere Tumorzellen assoziiert sein können. Insbesondere können es HPVs und ganz besonders "high risk" HPVs, wie HPV16, 18, 33, 35 und 45, sein.

Der Ausdruck "Nukleinsäure" umfaßt jegliche Nukleinsäure, wie DNA und/oder RNA, die für ein Fusionspolypeptid kodiert, das ein strukturelles Papillomvirus-(Poly)peptid und ein nicht-transformierendes, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodiertes (Poly)peptid umfaßt. Günstig ist es, wenn die Nukleinsäure exprimierbar ist. Besonders günstig ist es, wenn sie unter der Kontrolle eines konstitutiven oder induzierbaren Promotors, wie eines Gewebe- oder Tumor-spezifischen

5

10

15

20

25

30

Promotors steht.

Der Ausdruck "strukturelles Papillomvirus-(Poly)peptid" umfaßt jegliches Peptid bzw. Polypeptid eines Papillomvirus, das für die Struktur des Papillomvirus zumindest mitverantwortlich ist. Insbesondere wird ein solches (Poly)Peptid durch L1-ORF oder L2-ORF eines Papillomvirus bzw. durch einen Teil dieser kodiert. Besonders bevorzugt ist ein (Poly)peptid, das als VLP vorliegen kann.

Der Ausdruck "ein nicht-transformierendes, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodiertes (Poly)peptid" umfaßt jegliches Peptid bzw. Polypeptid, das durch ein frühes Papillomviurs-Gen, insbesondere E1-, E2-, E4-, E5-, E6 oder E7-ORF bzw. durch einen Teil dieses kodiert und nicht-transformierend ist. Der Ausdruck "nicht-transformierend" weist darauf hin, daß das (Poly)peptid von Natur aus oder durch ein Eingreifen keine Transformationsfähigkeit besitzt. Ein bevorzugtes (Poly)peptid wird durch E6- oder E7-ORF eines Papillomvirus bzw. durch einen Teil dieses kodiert.

Der Ausdruck "Fusionspolypeptid" weist darauf hin, daß das strukturelle Papillomvirs-(Poly)peptid und das nicht-transformierende, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodierte (Poly)peptid in jeglicher Kombination in dem Fusionspolypeptid vorliegen können. Auch können die einzelnen (Poly)peptide von verschiedenen Papillomviren stammen. Vorzugsweise ist der C-Terminus des strukturellen (Poly)peptids mit dem N-Terminus des nicht-transformierenden (Poly)peptids verbunden. Ferner kann es von Vorteil sein, wenn das nicht-transformierende (Poly)peptid innerhalb des strukturellen (Poly)peptids lokalisiert ist. Ein bevorzugtes Fusionspolypeptid umfaßt ein durch HPV 16 L1-ORF kodiertes (Poly)peptid und ein durch HPV16 E6- bzw. E7-ORF kodiertes (Poly)peptid. Ferner wird ein Fusionspolypeptid bevorzugt, das ein durch HPV 18 L1-ORF kodiertes (Poly)peptid umfaßt.

Zur Herstellung eines vorstehenden Vektors können übliche Verfahren durch-

geführt werden. Beispielsweise kann ein AAV-Vektor als Virus-Partikel wie folgt hergestellt werden: An das 3'-Ende des HPV 16 L1-ORF wird das 5'-Ende des HPV 16 E6-ORF ligiert. Zuvor wurde ein Teil des E6-ORF deletiert, wodurch die transformierenden Eigenschaften von E6 zerstört wurden. Das DNA-Fragment L1-ORF-E6-ORF wird in einen AAV-Vektor inseriert, der die 5'- und 3'-ITR-Sequenzen von AAV, nicht aber die für die AAV-Rep und -Cap-Proteine kodierenden Sequenzen enthält. Die Insertion erfolgt zwischen den beiden ITR-Sequenzen. Das DNA-Fragment L1-ORF-E6-ORF steht unter der Kontrolle eines bezüglich AAV heterologen Promotors. Der erhaltene AAV-Vektor wird in Zellen transfiziert, welche die AAV-Rep und -Cap-Proteine exprimieren. Ferner werden die Zellen mit einem Helfer-Virus, z.B. Adenovirus, infiziert, wodurch der AAV-Vektor als Virus-Partikel erhalten wird.

5

10

15

20

25

30

Mit einem vorstehenden Vektor kann das Immunsystem aktiviert werden, Zellen, insbesondere Tumorzellen, zu erkennen und auszuschalten, die mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziiert sind. Dies kann prophylaktisch und in einer Therapie erreicht werden. Hierzu werden Zellen des betreffenden Organismus, wie Antigen-präsentierende Zellen, z.B. dendritische Zellen, B-Zellen, Makrophagen und/oder mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziierte Tumorzellen bzw. Prä-Tumorzellen mit dem Vektor transduziert. Die Transduktion kann durch übliche Verfahren erfolgen. Liegt der Vektor als Virus-Partikel vor, ist es günstig, die Zellen mit diesen zu infizieren. Liegt er andererseits als Nukleinsäure, z.B. DNA, vor, ist es angeraten, die Zellen mit dieser zu transfizieren. Als Transfektionstechniken sind z.B. Elektroporation, Lipofektion und Partikel-Kanone zu nennen. Die Zellen können in dem Organismus vorliegen. Andererseits können die zu transduzierenden Zellen auch aus dem Organismus isoliert, außerhalb des Organismus transduziert und dann wieder in den Organismus zurückgeführt werden. Solche Zellen werden als autologe Zellen bezeichnet. Des weiteren können hinsichtlich des Organismus auch allogene Zellen zur Transduktion verwendet werden. Hierbei ist es günstig, wenn diese Zellen einem dem Organismus entsprechenden HLA-Typ angehören. Der Fachmann kennt Verfahren, Zellen einen bestimmten HLA-Typ zu verleinen. Weiterhin ist es günstig, wenn 5

10

15

20

25

bei einem vorstehenden Verfahren die Tumorzellen oder Prä-Tumorzellen vor ihrer Rückführung in den Organismus inaktiviert werden. Hierfür können übliche Verfahren, wie Bestrahlung, durchgeführt werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Vakzinierungs-Mittel, das einen vorstehenden Vektor und übliche Hilfsstoffe, wie Puffer, Verdünnungsmittel, Trägermittel, etc. umfaßt. Günstig kann es sein, wenn das Vakzinierungs-Mittel weitere Substanzen enthält, die das Immunsystem, z.B. gegen Tumorzellen, aktivieren können. Solche Substanzen können insbesondere MHC-1-Moleküle, kostimulatorische Moleküle, z.B. B7, und sekretorische Immunstimulatoren, z.B. Zytokine, wie IL-2, IL-12, Interferon und GM-CSF, sein. Die Substanzen können z.B. in Form von Peptiden, insbesondere synthetischen Peptiden, vorliegen. Auch können die Substanzen in Form von sie kodierenden Expressionsplasmiden vorliegen, die ferner für HLA-Moleküle kodieren können. Besonders günstig ist es, wenn das Vakzinierungs-Mittel auch die durch den Vektor transduzierten Zellen enthält. Für die Zellen gelten vorstehende Ausführungen. Handelt es sich um Tumor- oder Prä-Tumorzellen, ist es günstig, wenn die Zellen inaktiviert sind.

Mit der vorliegenden Erfindung ist es möglich, das Immunsystem gegen Zellen zu aktivieren, die mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziiert sind. Diese Zellen können Tumorzellen bzw. Prä-Tumorzellen sein. Die Aktivierung des Immunsystems kann prophylaktisch und in der Therapie erfolgen. Die vorliegende Erfindung stellt einen neuen Schritt dar, über eine in vivo bzw. ex vivo Gentherapie schwerste Erkrankungen zu therapieren.

Die Erfindung wird durch das nachfolgende Beispiel erläutert.

Beispiel: Herstellung eines Vektors, der für ein HPV16 L1-E7 Fusionspolypeptid kodiert

Von einem genomischen HPV16 Klon (vgl. Kirnbauer et al. (1993), 6929-6936)

WO 98/05790 PCT/DE97/01629

- 6 -

wurde der L1-ORF durch eine PCR-Reaktion amplifiziert. Hierzu wurden L1spezifische Primer verwendet, die am 5'-Ende eine zusätzliche Bgl II-Restriktionsstelle aufweisen. Das amplifizierte DNA-Fragment wurde mit Bgl II gespalten und
in die BamHI-Restriktionsstelle des üblichen Vektors pUC19 inseriert. Durch
spezifische Mutagenese wurde an der Position 7051 des L1-ORF eine EcoRVRestriktionsstelle, gefolgt von einem Translationsstopcodon (TAA) eingeführt.
Damit wurde erreicht, daß der L1-ORF für ein L1 kodierte, dem die letzten 34
Aminosäuren fehlten.

5

10

15

20

In einer weiteren PCR-Reaktion wurde jener Teil des E7-ORF von HPV16 amplifiziert, der für die ersten 50 Aminosäuren von E7 kodiert. Die verwendeten Primer enthielten an ihrem 5'-Ende eine EcoRV-Restriktionsstelle. Das amplifizierte DNA-Fragment wurde in die EcoRV-Restriktionsstelle vorstehenden pUC19 Vektors inseriert, der für das verkürzte L1 kodiert. Somit wurde ein L1-E7 Fusionsgen erhalten. Dieses wurde über Xbal/Smal in den üblichen Baculovirus-Vektor pVL1392 inseriert. Von diesem wurde das L1-E7 Fusionsgen durch Notl/Smal herausgeschnitten und in die Notl-Restriktionsstelle des AAV-Vektors pUF2 (vgl. Zolotukhin et al., J. Virol. 70, (1996), 4646-4654) inseriert. Es wurde ein Vektor erhalten, der für ein HPV16 L1-E7 Fusionspolypeptid kodiert. Virale Partikel des Vektors wurden gemäß üblicher Verfahren erhalten (vgl. Rolling and Samulski, Molecular Biotechnology 3, (1995), 9-15).

### Patentansprüche

 Vektor mit einer für ein Fusionspolypeptid kodierenden Nukleinsäure, wobei das Fusionspolypeptid ein strukturelles Papillomvirus-(Poly)peptid und ein nicht-transformierendes, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodiertes (Poly)peptid umfaßt.

5

- 2. Vektor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Papillomvirus ein HPV ist.
- Vektor nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das HPV ausgewählt ist aus HPV 16, 18, 33, 35 und 45.
  - 4. Vektor nach einem der Ansprüche 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor ein Virus- oder ein Plasmid-Vektor ist.
- 15 5. Vektor nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Virus-Vektor ein AAV-, retroviraler, Adenovirus- oder Vacciniavirus-Vektor ist.
  - Vektor nach einem der Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure unter der Kontrolle eines konstitutiven oder induzierbaren Promotors steht.
    - 7. Vektor nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Promotor ein Gewebe- oder Tumor-spezifischer Promotor ist.
- 25 8. Vektor nach einem der Ansprüche 1 7, dadurch gekennzeichnet, daß das strukturelle Papillomvirus-(Poly)peptid durch L1-ORF bzw. durch einen Teil davon kodiert ist.
  - 9. Vektor nach einem der Ansprüche 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß das

20

10

20

25

nicht-transformierende, durch ein frühes Papillomvirus-Gen kodierte (Poly)peptid durch E6-ORF oder E7-ORF bzw. durch einen Teil dieser kodiert ist.

- 5 10. Vakzinierungs-Mittel, enthaltend den Vektor nach einem der Ansprüche 1 9 und übliche Hilfsstoffe.
  - 11. Vakzinierungs-Mittel nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß weitere das Immunsystem aktivierende Substanzen vorliegen.
  - 12. Vakzinierungs-Mittel nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor in Zellen vorliegt.
- 13. Vakzinierungs-Mittel nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die
   15 Zellen Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziierte Tumorzellen und/oder Prä-Tumorzellen sind.
  - 14. Vakzinierungs-Mittel nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Tumorzellen und die Prä-Tumorzellen inaktiviert sind.
  - 15. Verwendung des Vektors nach einem der Ansprüche 1 9 und des Vakzinierungsmittels nach einem der Ansprüche 10 14 zur Aktivierung des Immunsystems gegen mit Papillomviren bzw. Sequenzen davon assoziierten Zellen.

Inter ial Application No PCT/DE '97/01629

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C12N15/86 C12N15/37 C07K14/025 A61K31/70 C12N15/62 A61K39/12 A61K48/00 //A61K45/05 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N C07K A61K IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1-15 γ WO 96 11272 A (MEDIGENE GES FUER MOLEKULARBIO ;GISSMANN LUTZ (US); ZHOU JIAN (US)) 18 April 1996 see page 7, line 12 - line 17 see page 12, line 33 - page 13, line 22; claims 8-11,36-44,55 WO 92 16636 A (IMMUNOLOGY LTD) 1 October 1-11.15 Y see the whole document, particulary page 9, line 8 - line 10 -/--Further documents are liabed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex, \* Special categories of caled documents : T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of perboular relevance. orted to understand the principle or theory underlying the nothern "E" earser goournent but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is dued to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cruston or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive stap when the document is combined with one or more other such docu-\*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person sidfled \*P\*/ document published prior to the international filing date but later than the priority cate claimed. in the art. "\$" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report **-** 2, 12, 97 18 November 1997 Name and marking address of the ISA Authorized afficer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Riiswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt. Mandl, B Fax: (+31-70) 340-3016

International application No.

PCT/DE 97/01629

Box 1	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	see supplemental sheet CONTINUATION OF INFORMATION PCT/ISA/210
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6 4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	rnational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	·
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4 🔲	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims, it is covered by claims Nos.:
Remari	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.
Form PC1	T/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Information on patent family members

International application No. PCT/DE 97/01629

ting human indicated	the	on	e based	as mad ed.	earch w concern	the sound	the con	nimal ts of	effe

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

Intern al Application No
PCT/DE 97/01629

Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Relevant to claim No.					
edoul .	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	The vertical desiration.			
	WO 94 21808 A (GENENTECH INC ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE); BIRNSTIEL MAX L (AT)) 29 September 1994 see page 6, paragraph 4 - page 8, paragraph 2 see page 14, paragraph 1 see page 15, paragraph 3	12-14			
	ZOLOTUKHIN S. ET AL.: "A 'humanized' green fluorescent protein cDNA adapted for high level expression in mammalian cells." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 70, no. 7, July 1996, pages 4646-4654, XP002047302 cited in the application see page 4646, right-hand column, last paragraph - page 4647, left-hand column, line 34; figure 2	1-15			
	WO 96 00583 A (MERCK & CO INC ;DONNELLY JOHN J (US); LIU MARGARET A (US); MARTINE) 11 January 1996 see the whole document	1-11,15			
		·			

2

information on patent family members

PCT/DE 97/01629

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9611272 A	18-04-96	DE 4435907 A DE 19526752 A	11-04-96 23-01-97
		AU 4270196 A	02-05-96
		DE 29521486 U	30-04-97
WO 9216636 A	01-10-92	AU 665531 B	11-01-96
		AU 1414792 A	21-10-92
		BR 9205771 A	07-06-94
		CA 2106069 A	15-09-92
		CN 1064892 A	30-09-92
		EP 0576471 A	05-01-94
		JP 6505626 T	30-06-94
WO 9421808 A	29-09-94	AT 399656 B	26-06-95
		DE 4326821 A	18-05-95
		AT 55693 A	15-11-94
		AU 6427994 A	11-10-94
		CA 2158655 A	29-09-94
		CN 1119459 A	27-03-96
		CZ 9502417 A	17-04-96
		EP 0689604 A	03-01-96
		FI 954383 A	18-09-95
		HU 73383 A	29-07-96
		JP 8507921 T	27-08-96
		NO 953684 A NZ 263550 A	18-09-95
		PL 311036 A	20-12-96 22-01-96
0 9600583 A	11-01-96	AU 2694595 A	25-01-96
		EP 0768893 A	23-04-97
		FI 965224 A	27-12-96
		HU 76446 A	29-09-97
		NO 965590 A	28-02-97
		PL 317874 A SK 164196 A	28-04-97
		SK 164196 A ZA 9504641 A	06-08-97
		TW 3004041 W	26-01-96

isles Aktenzeichen PCT/DE 97/01629

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N15/86 C12N15/37 C07K14/025 A61K31/70 C12N15/62 //A61K45/05 A61K39/12 A61K48/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Minoestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C12N C07K A61K Repherchierte aber nicht zum Mindestprüßstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betz. Anapruch Nr. Katecone\* WO 96 11272 A (MEDIGENE GES FUER 1-15 Y MOLEKULARBIO ; GISSMANN LUTZ (US); ZHOU JIAN (US)) 18.April 1996 siehe Seite 7, Zeile 12 - Zeile 17 siehe Seite 12, Zeile 33 - Seite 13, Zeile 22: Ansprüche 8-11,36-44,55 Y WO 92 16636 A (IMMUNOLOGY LTD) 1.0ktober 1-11.15 siehe das ganz Dokument, besonders Seite 9, Zeile 8 - Zeile 10 -/--X Siehe Anhang Patentiamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu [ X ] \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen T Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Priomätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veroffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht alle neu oder auf erfindersicher Tätigkeit berühend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeigniet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbertoht genanmen Veröffentlichung belegt werden. » Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit siner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausceführt) "O" Veroffentionung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht.

\*P\* Veröffentbonung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach cem beanspruchten Prichtabacatum veröffentlicht worden ist "2" Veroffentlichung, die Mitglied derseiben Parentlamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absencedatum des internationalen Recheronenbenonts **-** 2. 12. 97 18.November 1997 Name und Postansonnit der internationalen Recherchenbehörde Bevollmachtigter Bediensteter Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Mandl, B

Fax. (+31-70) 340-3016

2

Interr. (alea Aktenzeichen
PCT/DE 97/01629

(Fortablizing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
tegarie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich umer Angabe der in Betracht kommen	den Teile Betr. Anspruch Nr.			
	WO 94 21808 A (GENENTECH INC ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE); BIRNSTIEL MAX L (AT)) 29.September 1994 siehe Seite 6, Absatz 4 - Seite 8, Absatz 2 siehe Seite 14, Absatz 1 siehe Seite 15, Absatz 3	12-14			
	ZOLOTUKHIN S. ET AL.: "A 'humanized' green fluorescent protein cDNA adapted for high level expression in mammalian cells." JOURNAL OF VIROLOGY, Bd. 70, Nr. 7, Juli 1996, Seiten 4646-4654, XP002047302 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 4646, rechte Spalte, letzter Absatz - Seite 4647, linke Spalte, Zeile 34; Abbildung 2	1-15			
	WO 96 00583 A (MERCK & CO INC ;DONNELLY JOHN J (US); LIU MARGARET A (US); MARTINE) 11.Januar 1996 siehe das ganze Dokument	1-11,15			

PCT/DE 97/01629

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig leritsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt, werden kann, nämlich
Ansprüche Nr.     weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbencht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hälte, hat die internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur emige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig emrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbencht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren emrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmeider hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbenom beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenoen Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

VEITERE ANGABEN	PCT/ISA/	210		
Bemerkung : Obwohl sig menschlichen/tierische und gründete sich auf Verbindung/Zusammense	en Korpers bezier die angeführten	uf ein Verfahren nt, wurde die Rec Wirkungen der	zur Behandlung herche durchgef	des ührt
				·
		·		
	•			
			,	

. s .

Angeben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inten dales Aktenzeichen
PCT/DE 97/01629

im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9611272 A	18-04-96	DE 4435907 A DE 19526752 A AU 4270196 A DE 29521486 U	11-04-96 23-01-97 02-05-96 30-04-97
WO 9216636 A	01-10-92	AU 665531 B AU 1414792 A BR 9205771 A CA 2106069 A CN 1064892 A EP 0576471 A JP 6505626 T	11-01-96 21-10-92 07-06-94 15-09-92 30-09-92 05-01-94 30-06-94
WO 9421808 A	29-09-94	AT 399656 B DE 4326821 A AT 55693 A AU 6427994 A CA 2158655 A CN 1119459 A CZ 9502417 A EP 0689604 A FI 954383 A HU 73383 A JP 8507921 T NO 953684 A NZ 263550 A PL 311036 A	26-06-95 18-05-95 15-11-94 11-10-94 29-09-94 27-03-96 17-04-96 03-01-96 18-09-95 29-07-96 27-08-96 18-09-95 20-12-96 22-01-96
WO 9600583 A	11-01-96	AU 2694595 A EP 0768893 A FI 965224 A HU 76446 A NO 965590 A PL 317874 A SK 164196 A ZA 9504641 A	25-01-96 23-04-97 27-12-96 29-09-97 28-02-97 28-04-97 06-08-97 26-01-96